⑫特 許 公 報(B2)

平4-31949

@Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❷❸公告 平成4年(1992)5月27日

B 65 D 53/06

A 2330-3E Z 7191-3E

発明の数 1 (全11頁)

60発明の名称 容器蓋

倒特 願 平2-73498

每公 期 平2-269667

②出 願 昭56(1981)5月22日

@平2(1990)11月5日

❷特 顕 昭56-76415の分割

@発明者 小山

正泰

神奈川県逗子市小坪1-2-7

70発明者 谷川

征男

神奈川県綾瀬市小園423-146

加出 願 人 東洋製罐株式会社

東京都千代田区内幸町1丁目3番1号

四代 理 人 弁理士 鈴木 郁男

審査官 鈴木 誠

1

2

切特許請求の範囲

1 容器蓋殻体と該殻体の密封部に設けられるガスケットから成る容器蓋において、

該密封用ガスケットは、ペースト用塩化ビニル 類から誘導された 樹脂、可塑剤、及び酸素吸収剤からなるプラスチ 5 項記載の容器蓋。 グル組成物であつて、該酸素吸収剤は該樹脂成分 6 前記フエノー に混練り、或いは該樹脂溶液又は溶融樹脂に分 類当り複数個ので散、若しくは該樹脂に可塑剤をブレンドする際に ノールを含有する分散させて含有されていることを特徴とする容器 デヒドとの縮重色蓋。 10 ール・アルデヒト

- 2 前記触素吸収剤が水不溶性のものであること を特徴とする特許請求の範囲第1項記載の容器 蓋。
- 3 前記樹脂中に電子供与物質又は親水性高分子 ノールを含有するフェノール成分と、ホルムアル 化合物を含有させることを特徴とする特許請求の 15 デヒド成分との縮重合及びそれに続く還元により 範囲第1項又は第2項記載の容器蓋。 得られたレゾール型フェノール・アルデヒド樹脂
- 4 前記酸素吸収剤は、フェノール骨格中に1個の環当り複数個のフェノール性水酸基を有するフェノール・アルデヒド樹脂から成る特許請求の範囲第1項記載の容器蓋。
- 5 前記フエノール骨格が、下記式

ОН

式中、Rは水素原子、水酸基、アルキル基、アミノ基またはハロゲン原子を表わす、

で表される多価フェノールを含有するフェノール 類から誘導されたものである特許請求の範囲第4 項記載の容器蓋。

- 6 前記フエノール・アルデヒド樹脂が、1個の 環当り複数個のフエノール性水酸基を有するフェ ノールを含有するフエノール成分と、ホルムアル デヒドとの縮重合で得られたノボラック型フェノ 10 ール・アルデヒド樹脂である特許請求の範囲第4 項記載の容器蓋。
 - 7 前記フェノール・アルデヒド樹脂が、1個の 環当り複数個のフェノール性水酸基を有するフェ ノールを含有するフェノール成分と、ホルムアル デヒド成分との縮重合及びそれに続く還元により 得られたレゾール型フェノール・アルデヒド樹脂 である特許請求の範囲第4項記載の容器蓋。
- 8 前記フェノール・アルデヒド樹脂は、該樹脂 固形分100グラム当り、1個の環当り複数個のフ 20 エノール性水酸基を有するフエノール骨格を、50 乃至850ミリモルの量で含有する特許請求の範囲 第4項記載の容器蓋。
- 9 前記電子供与物質が、陰イオン交換樹脂、酸化亜鉛、酸化マグネシウム、炭酸カルシウム、ゼ 25 オライト、アンモニアレゾール樹脂、メラミン樹脂或いは尿素樹脂である特許請求の範囲第1項配

截の容器蓋。

10 前記酸素吸収剤がフエノール骨格中に1個 の環当り複数個のフエノール性水酸基を有するフ エノールアルデヒド樹脂であり、前記フエノール の前記電子供与性物質を共存させた特許請求の範 開第9項記載の容器蓋。

11 前記酸素吸収剤が鉄族金属或は鉄族金属の 合金の粉末である特許請求の範囲第9項記載の容 、落器。

12 前記酸素吸収剤が2価の鉄族金属の化合物 から成る特許請求の範囲第11項記載の容器蓋。

13 前記動素吸収剤がアスコルピン酸、エリソ ルピン酸或いはトコフエロールと塩基性物質との 器盖。

14 前記酸素吸収剤が糖類と糖類酸化酵素との 組合せから成る特許請求の範囲第9項記載の容器

る特許請求の範囲第8項記載の容器蓋。

発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は保存性に優れた容器蓋に関し、より詳 細には罐詰、ピン詰等の包装体のヘッドスペース 25 内の残存酸素或いは内容物の溶存酸素を吸収し て、内容物の酸化劣化や、微生物等の増殖等を防 止する機能を有する容器蓋に関する。

[従来技術及び発明が解決しようとする課題]

罐詰、ビン詰の製造においては、罐胴或いはピ 30 ある。 ンの上部に、ヘッドスペースと呼ばれる空間が必 ず存在し、このヘッドスペースに残存する酸素が 内容物を酸化劣化し、更にはカビ、酵母、細菌等 の増殖を生じさせることが問題となる。

このヘッドスペースの酸素を除去するために、35 容器蓋を提供することにある。 内容物を充塡した罐やビンに水蒸気や窒素ガスを 吹付けて、ヘッドスペースの空気をこれらのガス で置換し、次いで繊蓋との二重巻締や蓋の打栓を 行うことが一般に行われているが、これらの方法 でも内容物の溶存酸素迄を除去することが困難で 40 あり、果実、果汁、野菜等の罐詰やピン詰では、 溶存酸素による内容物の変質を生じることが知ら れている。

この溶存酸素の影響を防止するために最も普通

に採用されている方法は、容器表面の少なくとも 一部を金属錫で構成し、金属錫層の還元作用で残 存酸素の影響を防止しようとするものである。し かしながら、容器表面を錫で構成すれば、必らず アルデヒド樹脂100重量部当り1乃至1000重量部 5 錫イオンの内容物への溶出が生じ、衛生的見地か らは、これに代わる方法及び手段が大いに望まれ

> また、従来、罐詰、ピン詰等の包装体のヘッド スペース内の残存酸素、或いは内容物の溶存酸素 10 を吸収して、内容物の酸化劣化や、微生物等の増 殖等を防止する機能を有する蓋が考えられてい

このような容器蓋としては、酸素吸収剤をコル ク或いは発泡樹脂のガスケツト内に埋め込んだ 組合わせから成る特許請求の範囲第8項記載の容 15 り、またその収納したものを多孔質フイルムで覆 つたりしたものである。しかしながら、コルク等 に酸素吸収剤を埋め込んだものは、連続相である コルク或いは発泡スチロール等に混練りした分散 相となつておらず単に保持され、容器内容物中に 15 前記酸素吸収剤が多価フェノールとから成 20 溶出するおそれがある。また、有孔樹脂フイルム などで被覆したものは多孔質の孔の径の調整が問 題であり、大きすぎる酸素吸収剤の溶出や或いは 逆に内容物の浸透といった問題が生じ、また孔の 径が小さいと酸素吸収剤の作用が阻害される。

> 本発明の目的は、内容物中に異物が溶出した り、或いは内容物の香味を損なうことなしに、へ ッドスペース内の残存酸素、或は内容物の溶存酸 素を吸収して、内容物の酸化劣化や、微生物等の 増殖を防止することのできる容器蓋を提供するに

本発明の他の目的は、通常の保存条件では酸素 吸収性を失うことなく比較的長期間にわたつて安 定に保存でき、一方内容物を充塡した容器に取付 けた場合には、迅速に酸素吸収性能が発現される

〔課題を解決するための手段〕

本発明によれば、容器蓄盤体と該殻体の密封部 に設けられるガスケットから成る容器蓋におい

該密封用ガスケツトは、ペースト用塩化ピニル 樹脂と可塑剤とをプレンドする際に、酸素吸収剤 プラスチと共に電子供与性物質又は親水性高分子 化合物を分散させて含有せしめたプラスチゾル組 成物から形成されていることを特徴とする容器蓋

が提供される。

(作用)

本発明に係る容器蓋はガスケット樹脂にペース ト用塩化ビニル樹脂、可塑剤を使用し、且つ酸素 全に保持させたことに特徴があり、これによつ て、ガスケツトの機能及び加工性を落とすことな く、容器内のデッドスペースの酸素を効率よく取 り除いて、しかも樹脂層を介して外部から酸素が 件下においては1カ月以上の比較的長時間にわた つて、酸素吸収性を実質上失わずしかも酸素吸収 剤が容器内容物に溶出しないようにしたものであ る。

ツトとするものである。ペースト用塩化ピニル樹 脂は密封性、加工性に優れるため容器ガスケット に適しており、特にプラスチゾルの状態では、容 器蓋殼体に流し込んで、その成形を行うことがで 性があり、細菌等の進入を防止する上でのシール 性は問題ないが、樹脂層を介して酸素が容器内に 進入する虞がある。本発明はこのような知見に立 つて、酸素吸収剤を容器デッドスペースに好適に 作用を示す。

本発明のように前記樹脂に酸素吸収剤を混練り 等した場合、単純にガスケットに酸素吸収剤を取 り付ける場合と相違している。まず、酸素吸収剤 される。しかし、ペースト用塩化ピニル樹脂に於 いては可塑剤を添加する関係から、密封性には殆 ど問題が生じない。また、加工性においてもプラ スチゾルの形態であるため、問題は起きない。特 極めて適している。

次に酸素吸収剤は溶出することがなく容器内容 物の香味等を損なうことがない。酸素吸収剤は、 樹脂中に完全に保持された状態と成つているた 樹脂中に存在して、樹脂層に入つてくる酸素を充 分に吸収する。容器デッドスペース内の酸素を効 率良く吸収するだけでなく、樹脂層を介して外部 から進入しようとする酸素についても捕捉する。

6

これは、長期間の保存性の向上となる。

即ち、封栓初期のころは、酸素吸収剤が容器内 で充分な働きをするので、樹脂中を通つて外部か ら残素が進入しても問題は生じない。しかし長期 吸収剤を混練り等の分散により、樹脂中にほぼ完 5 間の内に酸素吸収剤の機能が殆どなくなつたと き、内部は初期の酸素吸収剤の働きで、酸素がな い状態に近かつたが、単にガスケットに酸素吸収 剤を取り付けた構造だけでは、その後樹脂層を介 して外部から酸素が進入しこれを防ぐことができ 進入しないようにしたものであり、通常の保存条 10 ない。本発明においては樹脂中に酸素吸収剤が混 練りされ微量に存在していれば、外部からの酸素 の進入を長期間防ぐことができる。

また、前述した酸素吸収剤が完全にプラスチゾ ル中に分散混合された場合はその能力は半減され 本発明は、ペースト用塩化ビニル樹脂をガスケ 15 速やかな酸素の捕捉ができなくなる。そこで、酸 素捕捉能力の増大が望まれる。本発明の容器蓋で は、酸素吸収剤に前記電子供与性物質又は親水性 高分子化合物を共存させると、後述する実施例2 にも見られるように酸素捕捉能が十分に発揮され きる。しかしながら、このような樹脂は酸素透過 20 る。しかも、実施例1に見られるように1週間後 の容器のヘッドスペース内の酸素が初期量の10分 の1に減少する。

前記高分子化合物を添加して混練りした場合、 プラスチゾルは水蒸気透過性及び保水性が増すと 配することを考えたものであり、以下に本発明に 25 考えられる。本発明にあつては、酸素吸収剤は水 分或いは湿気があると意外にその反応或いは酸素 捕捉能が高まること、及びガスケットが容器内の 湿気の高い雰囲気に置かれることにより、ガスケ ツト樹脂は容器内へツドスペースにあつて、水蒸 の添加によりガスケット樹脂の機能の低下が心配 30 気があればその水蒸気透過及び水分を保持し、こ の水分が有効に樹脂に混練りされた酸素吸収剤の 酸素捕捉能を高め、デッドスペース内の酸素が速 やかに捕捉される。また、本発明では、プラスチ ゾル中の酸素吸収剤の酸素捕捉能力を高めるた に、固体酸素吸収剤を用いた場合、その取扱いが 35 め、電子供与性物質を混練りすることもできる。 このような電子供与性物質が存在した場合、電子 供与性の作用により酸素吸収剤の反応が活性化 し、容器内の酸素を速やかに捕捉する。

更に親水性高分子化合物を組み合わせた場合、 め、離脱が殆どみられない。更に、酸素吸収剤は 40 電子供与性物質は水分の存在下に著しく酸素捕捉 能が高められ、ガスケットは優れた酸素捕捉がで

〔発明の好ましい態様〕

本発明を以下に添付図面に示す具体例を参照し

つつ詳細に説明する。

本発明の容器蓋の断面構造を示す第1図におい て、この容器蓋は、容器蓋殷体 1 と密封用ガスケ ツト2とから成つている。この容器蓋殼体1は、 金属或いはプラスチック等で一体に形成された頂 5 酸素吸収作用は、下記化学式 板部 (センターパネル) 3とその周囲にあるスカ ート部4とから成つている。この容器蓋殻体1の 内面の少なくとも容器口部と係合する部分には、 密封用ガスケット2が設けられている。この密封 用ガスケット2の断面を拡大して示す第2図にお 10 いて、この密封用ガスケット2は、エラストマー 重合体5からなる連続相と水不溶性の固体酸素吸 収剤6から成る分散相とから成つている。

本発明の重要な特徴は、上述した如く、エラス トマー重合体から成る密封用ガスケット中に、固 15 体酸素吸収剤を含有せしめると、このガスケット は通常の保存条件下では1カ月或いはそれ以上の ような比較的長期間にわたつて、酸素吸収性を実 質上失なうことなく安定に保持され、一方内容物 スケットが極めて高湿度の雰囲気に曝されること に関連して、4日以内というような極めて短時間 の内に、包装容器内の残存酸素を殆んど完全に吸 収するという知見に基づいている。

素を比較的短時間の内にガスケット中に吸収して 内容物の酸化劣化を防止し、カビ、酵母、細菌等 の増殖を防止することが可能となる。また、ガス ケット中の酸素吸収剤は高温になればなる程大き い酸素吸収速度を示すことから、内容物を熱間充 30 エノール骨格は、下記式 塡し、或いは、湯殺菌、レトルト殺菌等を行う場 合には、極めて迅速に残存酸素の除去が可能とな るという利点も達成される。

以下、酸素吸収剤、使用プラスチゾル、可塑 剤、電子供与性物質、親水性高分子化合物及び施 35 用方法順に順次説明する。

酚素吸収剤

本発明においては、内容物のフレーパー(香 味)保持性や内容物中への移行や溶出を防止する かも大きい分子量を有していることが好ましい。 (a) フエノール・アルデヒド樹脂

好適には、この酸素吸収剤は、分子鎖上に酸素 吸収性を有する基を備えた樹脂、特にフエノール

骨格中に1個の環当り複数個のフエノール性水酸 基を有するフェノール・アルデヒド樹脂から成つ ている。

本発明に用いるフエノール・アルデヒド樹脂の

$$\begin{array}{c|c}
OH \\
-CH_z & \longrightarrow \\
OH \\
O \\
\end{array}$$

$$-CH_z \longrightarrow CH_z - +H_zO \qquad \cdots (1)$$

で表わされる。ハイドロキノンのような多価フエ ノールそのものも酸素吸収性を有するが、このよ うな多価フエノールをそのままの形で使用する を充塡した繊詰或いはピン詰の状態では、このガ 20 と、内容物への溶出、移行が問題となる。これに 対して、この多価フエノールをフエノール骨格と してフェノールアルデヒド樹脂中に組み込む時に は、そのアルキル置換効果によつて酸素吸収性の 著しい促進がもたらされるのである。のみなら 本発明によれば、かくして包装容器内の残存酸 25 ず、多価フエノールを樹脂として高分子化するこ とにより内容物への溶出や移行が完全に抑制さ れ、しかも吸収された酸素は前配化学式(1)からも 明らかな通り水の形に無害化されるものである。

このフエノール・アルデヒド樹脂を形成するフ

(式中、Rは水素原子、水酸基、アルキル基、 アミノ基またハロゲン原子を表わす。)で表わさ れる多価フエノールを含有するフエノール類から 誘導される。上記一般式(2)において2個のフエノ という見地から、この酸素吸収剤は水に不溶でし 40 ール性水酸基は、パラ位にあることがフエノー ル・アルデヒド樹脂の製造上特に望ましい。上記 一般式(2)のフエノール類の適当な例は、ハイドロ キノン・カテコール、メチルハイドロキノン、ピ ロガロール等であり、ハイドロキノンが特に好適

である。尚、用いる多価フエノールは、アルデヒ ドに対して二官能性以上の多官性であることが好 ましいが、一官能性のものでも重合体鎖末端の形 でフェノール骨格中に組み込むことができる。

フエノール。アルデヒド樹脂の製造に際して、5 上記一般式(2)の多価フェノールは、単独でも使用 することができ、或いはそれ以外のフェノールと の組み合わせでも使用することができる。組み合 わせで使用し得るフエノール類としては、単環ー 価フエノール及び1個の環に1個のフエノール性 10 で表わされるフエノール類、特に2,2ービス 水酸基が結合した多核フエノール類を挙げること ができる。単環一価フェノールとしては、三官能 性フエノール類、例えば式

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{R}^{1} \cdots (3)

(式中、R'は水素原子または一個の炭化水素 基もしくはアルコキシ基である。)で表わされる 20 を挙げることができる。 フエノール類、特に石炭酸、m-クレゾール、m ーエチルフエノール、3,5-キシレノール、m ーメトキシフエノール等;二官能性フエノール 類、例えば

$$\begin{array}{c}
R^2 & OH \\
R^1 & R^2 \\
R^2 & \cdots \\
\end{array}$$

(式中、R'は前述した意味を有し、R'は水素 原子、1価の炭化水素基もしくはアルコキシ基で あつて、3個の基R2の内2個は水素原子であり、 1個は炭化水素またはアルコキシ基であるものと する。)

で表わされる二官能性フェノール類、特にローク レゾール、pークレゾール、p -tert-ブチルフ エノール、pーエチルフエノール、2,3-キシ レノール、2, 5ーキシレノール、pーtertーア ルミルフエノール、p-シクロヘキシルフエノー 40 ル、pーフエニルフエノール等;一官能性フエノ ール類、例えば前記一般式(4)において、3個の基 R²の内 1 個が水素原子であり、 2 個が炭化水素 基又はアルコキシ基であるようなフェノール類、

特に2,4ーキシレノール、2,6ーキシレノー ル等を挙げることができる。一方、多環フェノー ルとしては、四官能性フェノール、例えば式

(式中、R²は直接結合或いは二価の橋絡基、 特に炭素致10以下のアルキリデン基、

-O-,-S-,-SO-、を表わす、)

(4-ヒドロキシフエニル) プロパン [ピスフェ ノールAL

2, 2ーピス (4ーヒドロキシフエニル) ブタ ン〔ピスフエノールB〕

1, 1ーピス (4ーヒドロキシフエニル) エタ ン、ピス(4-ヒドロキシフエニル) メタン[ピ スフエノールFL

4, 4ージヒドロキシジフエニル、

4, 4ージヒドロキシジフエニルエーテル、

上述したフエノール類とアルデヒドとの縮合反 応に際して、前記式(2)の多価フエノール成分が酸 化されることなくフエノールアルデヒド樹脂中に 導入される様にすることが重要である。多価フェ 25 ノールの酸化反応はアルカリ側で顕著に促進され る。かかる見地から1つの態様においてはフェノ ール成分とホルムアルデヒドとを蝕性触媒、例え ばシュウ酸、塩酸、リン酸等の存在下に縮重合し てノポラツク型フエノール・アルデヒド樹脂の形 30 で使用する。ノボラツク型フェノール・アルデヒ ド樹脂の製造に際しては、フェノール成分の酸化 を可及的に防止するために非酸化性雰囲気、例え ば窒素気流中で或いは真空下に縮重合反応を行 う。縮重合時に生ずるフエノール成分の酸化の程 35 度は用いる多価フエノールの種類によつてもある 程度影響される。例えば、ヒドロキノンは縮合時 の酸化に対して比較的安定であり、一方ピロガロ ールは縮合時の酸化に対して比較的不安定であ

ノボラツク樹脂の製造に際して、ホルムアルデ ヒド成分はフエノール成分の環当り0.7乃至3.0モ ルの量で使用するのが好ましく、また樹脂の分子 量は通常のノボラック樹脂と同様の範囲、例えば 300乃至1500の範囲にあることができる。

る。

12

酸素吸収剤を製造する別の態様においては、フ

エノール成分とホルムアルデヒドとをアルカリ触 媒、例えばアンモニア、カセイソーダ、水酸化マ グネシウム等の存在下に縮重合してレゾール型フ エノールアルデヒド樹脂を製造し、このレゾール 5 型フエノールアルデヒド樹脂を還元して多価フエ ノール成分や非強化状態で含有された還元レゾー ル型フエノールアルデヒド樹脂とする。レゾール 樹脂の運光はそれ自体公知の方法、例えばパラジ びハイドロサルフアイト等の還元剤と接触させる 方法により容易に実施し得る。

レゾール樹脂の製造に際して、ホルムアルデヒ ド成分はフエノール成分の環当り1.0乃至1.5モル 量で使用するのが好ましく、また樹脂の分子量は 15 通常のレソール樹脂と同様の範囲、例えば、300 乃至700の範囲にあることができる。

本発明に使用する多価フエノール含有フエノー ルアルデヒド樹脂は、その本質が失われない範囲 脂肪酸、樹脂酸 (乃至ロジン)、乾性油、アルキ ド樹脂等の1種乃至2種以上で変性した後、エボ キシ樹脂と組合せたり、或いはこれら両樹脂を、 所望により、ビニルアセタール (ブチラール) 樹 脂、アミノ樹脂キシレン樹脂、アクリル樹脂、シ 25 できる。 リコール樹脂、ワツクス、リン酸、アミン等の変 性剤で変性することも勿論可能である。これら変 性剤は、前記両樹脂の合計量当り0.01乃至5.0%、 特に0.1万至2.0%の量で用いることができる。

ド樹脂は、単独で或いは他の樹脂との組み合わせ で酸素吸収剤として使用する。この際、1偶の環 当り複数個のフエノール性水酸基を有するフエノ ール骨格を、樹脂固形分100g当り50ミリモル以 にする。即ち、多価フエノール骨格の含有量が上 記範囲よりも少い場合には、酸素吸収剤として使 用した場合内容食品の酸化劣化等を有効に防止す るに充分な酸素吸収性が得られない場合もある。 合はないが、樹脂の収率が低下し、また可溶性成 分の量が増大することもあるので、多価フエノー ル骨格の濃度は850ミリモル/100 8以下、特に 800ミリモル/100g以ドとすることが好適であ

(B) 無機胺素吸収剤

本発明に係る容器蓋においては、無機酸素吸収 剤、特に顆粒状のものをエラストマー中に混練り して、溶出しないようにして用いることができ

このような強素吸収剤としては水溶性或いは水 不溶性のものであつてもよく、具体的には、鉄 粉、或いはハロゲン化金属で被覆した鉄粉等の鉄 ウム触媒等の水紊添加蚀媒を用いた水紊添加法及 10 族金属や炭化鉄、ケイ素鉄、その他の鉄族金属の 合金;硫酸第1鉄、塩化第1鉄、酸化第1鉄等の 2価の鉄族金属の化合物等が挙げられ、これらは 後述する塩基性物質と一緒に使用される。

(c) その他の有機酸素吸収剂

本発明においては、有機酸素吸収剤を電子供与 性物質と共に用いることができる。具体的には、 アスコルピン酸、エリソルピン酸或いはトコフエ ノールと電子供与性物質との組合せ;グルコー ス、フラクトース、ガラクトース、マルトーズ、 内でその自体公知の変性剤、例えば脂肪酸、重合 20 セロピオース等の糖類と電子供与性物質、特に塩 基性物質或いはグルコースオキシターゼ等の糖類 酸化酵素との組合せ;ヒドロキノン、没食了酸、 カテコール、ピロガロール等の多価フエノールと 後述の電子供与物質との組合せ等を用いることが

プラスチゾル組成物

本発明は、プラスチゾル組成物をガスケツトと するものである。ガスケツトの組成物としては、 通常軟質塩化ビニル系樹脂、低密度ポリエチレ 本発明に使用するこれらのフェノールアルデヒ 30 ン、エチレンー酢酸ビニル共重合体、低密度ポリ エチレン/エチレンーピニルアルコール共重合 体、プレンド物、エチレンープロピレン共重合 体、熱可塑性スチレンープタジエンースチレンブ ロツク共重合体、熱可塑性スチレンーイソプレン 上、特に100ミリモル以上の量で含有せしめる様 35 ースチレン共重合体、エチレンープロピレン・ゴ ム。エチレンープロピレンー非共役ジエン。ゴ ム、スチレンーブタジエン・ゴム、ニトリルーブ タジエン・ゴム、ブチルゴム、天然ゴム、ポリブ タジエン、クロロプレン・ゴム、ポリウレタン、 一方多価フエノール骨格の量が多くても特に不都 40 アクリルゴム、シリコーン・ゴム等のが挙げられ る。しかし、この内ペースト用塩化ピニル樹脂と 可塑剤からなるプラスチゾル組成物は、そのガス ケツトが密封性、加工性に優れるため容器ガスケ ツトに適しており、特にプラスチゾルの形の塩化

ピニル系樹脂は取扱い及び加工性に優れている。 即ちこれらの組成物は、蓋への施用が容易にわれ るように、プラスチゾルの塗布液の形で、或いは 溶融物の形で蓋に施される。

本発明によれば、該エラストマー重合体100重 5 て適宜に含有される。 量部当り、前述した水不溶性固体酸素吸収剤を 0.1乃至50重量部、特に5乃至40重量部の量で配 合する。即ち、酸素吸収剤の量が上記範囲よりも 少ないときには、残存酸素の吸収効果が不満足で が本来有するクツション性、弾性、密封作用等が 損われることになる。

酸素吸収剤を、プラスチゾル組成物に配合する には種々の手段を採用することができる。例えば 粉末のフィラーの形で或いは溶液の形で配合すれ ばよく、また樹脂そのものに配合するには、酸素 吸収剤の粉末をドライブレンドの形で或いは混練 時に配合すればよい。

可塑剤

塩化ピニル樹脂をプラスチゾルの形で使用する 場合の可塑剤としては、一般に使用されているジ -2-エチルヘキシルフタレート、ジーn-オク チルフタレート、ジイソプチルフタレート、ジフ チルベンジルフタレート、エチルフタリルエチル グリコレート、ブチルフタリルプチルグリコレー ト、等のフタル酸誘導体、ジー2ーエチルヘキシ ルアジペート、ジイソデシルアジペート、ジイソ ル) アジペート、等のアジピン酸誘導体、ジー2 ーエチルヘキシルアゼレート、ジーローヘキシル アゼレート等のアゼライン酸誘導体、ジー2ーエ チルヘキシルセパケート、ジーnープチルセパケ ート等のセパシン酸誘導体、ジーnーブチルマレ 35 ロペンタン、シクロヘキサン、メチルシクロヘキ ートのようなマイレン酸誘導体、エポキシ化大豆 油、エポキシ化あまに油、エポキシ化あまに油脂 防酸プチル、エポキシ化ひまし油等のエポキシ誘 導体、塩素化パラフイン、グリセロイルトリアセ テート、ポリエチレングリコール、さらに2-エ 40 電子供与性物質 チルヘキシルジフエニルフオスフエート等のリン 酸誘導体やアセチルトリー2-エチルヘキシルサ イトレートのようなクエン酸誘導体、オレイン酸 ブチルのようなオレイン酸誘導体、ブチルアセチ

ルリシノレートのようなリシノール酸誘導体、n ープチルステアレート等のステアリン酸誘導体、 スルホン酸誘導体等が使用出来る。可塑剤の量は 塩化ピニル樹脂のプラスチゾルの軟質度に合わせ

本発明の密封剤組成物には、上述した必須成分 に加えて、それ自体公知の種々の配合成分を配合 できる。例えば、密封剤を増量させ、密封剤に形 態保持性を付与し、更に物性を調節する目的で、 あり、一方上記範囲よりも多いときには、密封剤 10 炭酸カルシウム、シリカ、各種クレイ、水酸化マ グネシウム、炭酸マグネシウム、ケイ酸アルミニ ウム、ケイ酸マグネシウム、硫酸パリウム、ケイ ソウ土、マイカ、アスベスト等の充塡剤を用いる ことができ、またその色相を調節するために、二 樹脂と可塑剤とを配合する際には、酸素吸収剤を 15 酸化チタンの如き白色顔料、カーポンプラツク、 フタロシアニンブルー、フタロシアニングリー ン、弁柄、チタン黄等の着色顔料を配合できる。 また、罐蓋やピン蓋への密着性を高める目的 で、クマロン樹脂、石油樹脂、ロジン、変性ロジ 20 ン等の粘着賦与剤を配合できる。

また、組成物へ酸素吸収剤を混合する際、ある いは型押時の組成物を保護する目的で安定剤を加 えることも出来る。この場合には、一般に使用さ れているプラスチゾル用安定剤が利用出来るが衝 エニルフタレート、ジイソデシルフタレート、プ 25 生上の見地からは、ステアリン酸又はラウリン酸 の亜鉛、カルシウム、リチウム、マグネシウム、 アルミニウム等が好ましい。

また加工上の理由から、プラスチゾルの粘度を 下げたりする場合には、ジイソブチルケトン、メ ノニルアジペート、ジー(ブトキシエトキシエチ 30 チルイソプチルケトン、酢酸プチル、酢酸エチ ル、グリコールエーテル、nーヘキサン、nーヘ ブタン、の如き直鎖パラフィン溶剤、ペンゼン、 トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素、エタノ ール、メタノール等のアルコール類、さらにシク サンなどのナフテン系溶剤あるいはミルセン、リ ナロールなどのテルペン化合物を主成分とする油 を、希釈溶媒又は分散溶媒として加えることも出 来る。

本発明において、前述した(a)多価フェノール骨 格のフエノール・アルデヒド樹脂(b)無機酸素吸収 剤及び(c)有機酸素吸収剤の酸素吸収反応はアルカ リ性側で著しく促進される。かかる見地から本発

明においては酸素吸収剤100重量部当り1乃至 1000重量部、特に10乃至200重量部の電子供与性 の固体塩基を組み合わせて使用することが重要で ある。電子供与物質とは、酸素吸収剤の酸化還元 えば電子供与性物質としては、内容物のフレーバ 一保持性及び衛生的特性の点で、水不溶性のもの が望ましく、例えば陰イオン交換樹脂、酸化亜 鉛、炭酸マグネシウム、ケイ酸塩、ゼオライト、 メラミン樹脂、尿素樹脂、アンモニアレゾール樹 10 脂等の電子供与性物質を全て使用できる。また、 無機酸素吸収剤においては、塩化ナトリウム、硫 酸ナトリウム、硝酸ナトリウム、塩化カリウム、 塩化カルシウム等一般的なものの使用なども好ま しい。

親水性高分子化合物

本発明においては、酸素吸収剤の酸素吸収反応 を促進させるために、親水性高分子化合物を前記 プラスチゾル中に分散相として設けることが重要 である。親水性とは、具体的には下記のものが挙 20 げられるが、これらは、JIS規格試験法に基づい て23℃の蒸留水に24時間浸漬したときの重量増加 率が0.1%以上であり、実施においては特に、1 %以上であることが好ましい。

応を促進させるという目的をより満足させるもの であり、具体的には、ゼラチン、変性カゼイン、 変性デンプン、アルギン酸ソーダ、トラカントゴ ム、ポリピニルアルコール、メチルセルロース、 ルロース、ヒドロキシエチルセルロース、カルボ キシメチルセルロース等のセルロース誘導体、ポ リ酢酸ビニル部分ケトン化物、ポリビニルメチル エーテル、ポリアクリル酸、ポリメタクリル酸、 体、アクリル酸塩重合体、アクリル酸/ビニルア ルコール共重合体、ポリピニルピロリドン、アク リルアミド/アクリル酸塩共重合体、アクリルア ミド/メチレンピスアクリルアミド共重合体部分 ケン化物、酢酸ビニル/アクリル酸メチル共重合 40 ていることが望ましい。 体ケン化物、ポリオキシエチレン化合物、ポリス チレンスルホン酸、ポリー2ーアクリルアミドー 2-メチルプロパンスルホン酸の如き、親水性化 合物を配合することも出来る。また、これらの親

水性高分子化合物は1%以上、特に10%以上添加 することが望ましい。

施用方法

本発明において、固体酸素吸収剤を固体塩基物 反応時の電子のやり取りに関与しえるもので、例 5 質又は高分子化合物をプラスチゾル重合体中に分 散・配合した組成物のみでガスケットを形成させ ることもでき、また、密封用ガスケットの一部の みを固体酸素吸収剤配合組成物で形成させること ができる。

> 例えば、第3図の裏面図に示す通り、密封用ガ スケットの周囲部7を、固体酸素吸収剤未配合の プラスチゾル乃至は組成物から形成し、ガスケツ トの中央部 8 を固体酸素吸収剤配合のプラスチゾ ル組成物から形成することができる。

第2図に示す分散形態のガスケットにおいて 15 は、固体酸素吸収剤粒子のあるものが、ピン内の 雰囲気中に露出する虞があるが、この酸素吸収剤 は水不溶性で分散相に充分に組み込まれているた め、内容物への悪影響は回避される。

勿論本発明においては、酸素吸収剤が水溶性乃 至は不溶性のものであつても、このものが内容物 中に溶出しない形態でガスケット中に含有させて 前記目的に使用できる。

本発明の別の態様を示す第4図の拡大断面図に このような親水性高分子化合物は、酸素吸収反 25 おいて、このガスケット2は、水溶性乃至は水不 溶性の固体酸素吸収剤 6 a の粒子をプラスチゾル 5の連続相中に分散させて成るガスケット本体 2 aと、ガスケツト本体2aの表面を覆う重合体被 膜9とから成つている。この重合体被膜9は酸素 エチルセルロース、ヒドロキシブロピルメチルセ 30 と水蒸気を透過するが液体の水を透過しないよう に選ばれる。

又、第5図のように容器蓋との密着力、あるい は金属蓋の保護をより一層良くするため、更に容 器養本体が酸素透過性のある場合には酸素ガス遮 ピニルメチルエーテル/無水マレイン酸共重合 35 断性を増すためにセンターパネル部3とガスケツ ト本体2aとの間に重合体被膜9aを設けること も出来る。

> 一般に、この重合体被膜9,9aは、固体酸素 吸収剤を含有しないエラストマー重合体から成つ

好適な重合体被膜 9 は、酸素透過係数が10× 10⁻¹²cc・ca/cal・sec・caHg以上、特に50×10⁻¹² ∞・cm/cm・sec・cmHg以上の重合体、例えばポ リエチレン、軟質塩化ピニル樹脂、各種合成ゴム 等であり、これらは 1 乃至50₄、特に 2 乃至20₄ の厚みで設けるのがよい。重合体被膜 9 a は勿論 重合体被膜9と同一のものも使用出来るが、酸素 ガス遮断性を増すという目的がある場合には酸素 透過係数が10×10⁻¹²cc・ca/cd・sec・caHg以 5 ン/ホルムアルデヒド樹脂を配合しない対照品で 下、特に5×10⁻¹²cc・cm/cd・sec・cmHg以下の 重合体、例えば軟質塩化ビニル樹脂、ポリアミド 樹脂類が好ましい。

本発明において、容器蓋へのガスケットの施用 乃至第3図及び第4図に示す形状のガスケットの 場合には、回転チャツクの上で回転する蓋内に塗 布液の形の密封剤組成物をノズルから注入し、乾 燥乃至はゲル化して密封用ガスケットとする。或 型押して、所定形状のパツキングとする。勿論蓋 上に配合組成物の粉末乃至はプレフオームを施 し、加熱下に型押し、次いで冷却して、所定形状 のパツキングとすることもできる。更に、蓋外で 接着或いは嵌込み等の手段で設けてもよい。水不 透過性の重合体被膜は、塗布液、フイルム等の形 で酸素吸収剤配合ガスケットの上に設ければよ

本発明を次の例で説明する。

実施例 1(参考例)

ヒドロキノンとホルムアルデヒドより付加縮合 された樹脂粉末をペースト用塩化ビニル樹脂、可 塑剤、安定剤、着色剤と下記重量比で混合し下記 組成のプラスチゾルとする。

表1 配合装

	実施例	対照
ベースト用塩化ビニル樹脂(ゼ オン121)	100	100
可塑剤(ESO、DOP)	90	90
安定剤(ステアリン酸亜鉛)	2	2
着色剤(二酸化チタン)	3	3
ヒドロキノン/ホルムアルデ ヒド樹脂	20	_

このプラスチゾルをガラス瓶用スクリユーキヤ プ内面に塗布し、加熱ゲル化させて容器蓋とし た。瓶容量の25%のヘッドスペースが残るように

瓶中に空気飽和蒸留水を充塡し、上配キャップを 締め密封した。ヘツドスペース中の酸素量を経時 的にガスクロマトグラフィーで測定した。 3日経 過後に30%の酸素が消費されていた。ヒドロキノ は4.5%の酸素の減少しか見られなかつた。 実施例 2

実施例1のヒドロキノン/ホルムアルデヒド樹 脂を配合したプラスチゾルに炭酸水素ナトリウム はそれ自体公知の手段で行い得る。例えば、第1 10 をゾル組成物当り2%配合した物を同様にスクリ ユーキヤツブ内側に塗布し、加熱ゲル化させるこ とによつてガスケットとした。 瓶容量の1/2がへ ツドスペースとして残るように空気飽和蒸留水を 充塡し、本ガスケツトを有するスクリユーキャツ いは、配合組成物を蓋上に溶融押出し、冷却下に 15 プによつて密封した。このキャップを使用するこ とにより消費される酸素量は表2のようになつ た。ピン容量は150∝である。また空気飽和蒸留 水をヘッドスペースが残らないように充塡し、溶 存している酸素量を溶存酸素計によつて求めた。 配合組成物のガスケツトを製造し、これを蓋内に 20 表 2 に示すように初期溶存酸素量8.39PPMが 4 日経過後には0.65PPMになった。

表 2 測定結果

経時(日)	消費酸素量(元)	溶存酸素量(層)	
0′	0	8,39	
2	5.0	1,30	
4′	6, 2	0.65	
6	6.6	0.40	
10′	6.9	0.21	
14日′	7.2	0, 10	

実施例 3

25

30

ペースト用塩化ビニル樹脂、可塑剤、安定剤、 **着色剤、発飽剤よりなるプラスチゾルに還元鉄と** 35 ハロゲン化金属を混合する。

このプラスチゾルをガラス瓶用スクリユーキャ ツプ内面に塗布し、加熱ゲル化させてガスケット とする。このガスケット上に塩化ビニル/酢酸ビ ニル樹脂溶液をオーパーコートする。瓶容量の4 40 体積%がヘッドスペースとして残るように空気飽 和蒸留水を充塡し、キャップを締めて密封した。

ヘッドスペース中の酸素濃度の測定と鉄溶出量 を原子吸光分光光度計によって測定した。

密封後50℃、7日経過後ヘッドスペース内の酸

素は初期濃度の1/2となつていた。鉄溶出は認め られなかつた (0.05PPM以下)。オーバーコート を施さなかつたものは、同期間で、0.56PPMの 鉄溶出が見られた。

実施例 4

ベースト用塩化ピニル樹脂、可塑剤、安定剤、 着色剤、発砲剤よりなるプラスチゾルにヒドロキ ノンと陰イオン交換樹脂粉末を混合した。

このプラスチゾルをキャップ上に塗布し加熱ゲ ル化させた後、塩化ビニル/酢酸ビニル樹脂をオ 10 は約1/3となり明かな効果が得られた。 ーパーコートした。ヘッドスペースとして容器容 量の1/3が残るように空気飽和蒸留水を充塡し、 本キャップを用いて密封した。ヘッドスペース内 の酸素量と鉄溶出量を測定した。

期濃度の20%となつていた。鉄溶出は見られなか つた。

実施例 5

ペースト用塩化ビニル樹脂、可塑剤、安定剤、 びハロゲン化金属を混合する。

このプラスチゾルをガラス瓶用スクリユーキヤ ップ内面の瓶口と接触する部分にドーナッ状に塗 布し、加熱ゲル化させてガスケツトとする。容器 ヤップスカート部と瓶口部間の空間を通りガスケ ット中を透過してくる酸素量を測定したところ酸 素吸収剤を配合しないものは、1日当たり10-2 ∞/キャップであつたが、本実施例を用いたもの 得られた。

実施例 6

ポリプロピレン/エチレンビニルアルコール共 重合体/ポリプロピレンよりなる多層スクリユー キャップのガスケットとして、ペース用ポリ塩化 35

ピニル、可塑剤、安定剤、着色剤及び還元鉄、ハ ロゲン化金属よりなるプラスチゾルをキャップ内 面の瓶口と接触する部分にドーナツ状に塗布し、 加熱ゲル化させたものを製造した。容器内を窒素 5 関換してキャップを締めて密封した。キャップ及 びキヤツプスカート部と瓶口部間の空間を通りガ スケツト中を透過してくる酸素量を測定した。酸 素吸収剤を配合しないものは、透過量が1日当た り10-2∞/日であつたが、本実施例を用いたもの

20

実施例 7

グリシン10%ーキシロース10%溶液をヘツドス ペースが10∝残るようにしてピンに詰め、通常の キャップと実施例2のキャップを取り付け着色度 50℃、1週間後のヘッドスペース内の酸素は初 15 の変化を測定した。37℃、30日後通常着色度1.6 に対して、本発明品では0.9と効果があつた。

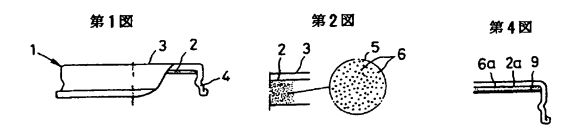
実施例 8

実施例2のキャップを持つたピン容器中にエン ドウを貯蔵した。ピン容量は150∝。初期酸価&5 着色剤、発砲剤よりなるプラスチゾルに還元鉄及 20 2週間後125であつたものに対し、本発明品を使 用しない通常のキャップのものでは28.1であつ

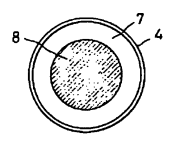
図面の簡単な説明

第1.4,5図は本発明の容器蓋の概念を表わ 内を窒素置換してキャップを締めて密封した。キ 25 したものである。第2図は、ガスケットの拡大図 である。第3図は容器蓋の他の態様を裏面より示 したものである。

1···容器蓋、2···ガスケツト、2 a···ガスケツ ト、3…センターパネル部、4…スカート部、5 は5×10⁻³∞/キャップ以下となり明かな効果が 30 …エラストマー重合体、6…固体酸素吸収剤(水 不溶性)、6 a…固体酸素吸収剤(水溶性あるい は水不溶性)、7…エラストマー重合体、8…ガ スケツト中央部、9…重合体被膜、9a…重合体 被膜。



第3図



第5図

